

Resumo das decisões da Comissão Europeia relativas às autorizações de colocação no mercado para utilização e/ou às autorizações de utilização de substâncias enumeradas no anexo XIV do Regulamento (CE) n.º 1907/2006 do Parlamento Europeu e do Conselho, relativo ao registo, avaliação, autorização e restrição dos produtos químicos (REACH)

[Publicado nos termos do disposto no artigo 64.º, n.º 9, do Regulamento (CE) n.º 1907/2006 ⁽¹⁾]

(Texto relevante para efeitos do EEE)

(2022/C 420/06)

Decisão que concede uma autorização

Referência da decisão ⁽¹⁾	Data da decisão	Denominação da substância	Titular(es) da autorização	Número da autorização	Utilização autorizada	Data de expiração do período de revisão	Fundamentos da decisão
C(2022) 7512	27 de outubro de 2022	4-(1,1,3,3-tetrametil-butil)fenol, etoxilado (4-terc-OPnEO) N.º CE: -, N.º CAS: -	Zoetis Belgium S.A., Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-La-Neuve, Bélgica	REACH/22/41/0	Utilização industrial como tensioativo num tampão de lise para a libertação de proteínas e antigénios a partir de material biológico utilizado no fabrico de três dispositivos veterinários de diagnóstico <i>in vitro</i> SERELISA para deteção de doenças infecciosas em animais de exploração	4 de janeiro de 2031	Em conformidade com o artigo 60.º, n.º 4, do Regulamento (CE) n.º 1907/2006, os benefícios socioeconómicos são superiores ao risco para a saúde humana e para o ambiente decorrente das utilizações da substância e não existem substâncias nem tecnologias alternativas adequadas.
			Delpharm Biotech, 2 Rue Alexander Fleming, 69366 Lyon, França	REACH/22/41/1			
			Zoetis Belgium S.A.	REACH/22/41/2	Utilização industrial na formulação de kits, reagentes em kit e soluções-tampão em dispositivos veterinários de diagnóstico <i>in vitro</i> , dois dispositivos WITNESS e três SERELISA, utilizados para detetar determinadas doenças em animais de companhia e de exploração		
			Delpharm Biotech	REACH/22/41/3			
			Zoetis Belgium S.A.	REACH/22/41/4	Utilização profissional como tensioativo em kits, reagentes em kit e soluções-tampão em 18 dispositivos veterinários para diagnóstico <i>in vitro</i> incluindo um dispositivo SERELISA, seis ProFLOK, seis WITNESS e cinco VetScan, em laboratórios de diagnóstico e clínicas veterinárias para deteção de determinadas doenças em animais de companhia e de exploração	4 de janeiro de 2033	

⁽¹⁾ JO L 396 de 30.12.2006, p. 1.

				REACH/22/41/5	Utilização industrial como agente de inativação viral no fabrico de dois medicamentos biológicos veterinários para o tratamento da osteoartrite em gatos e cães		
--	--	--	--	---------------	---	--	--

(1) A decisão está disponível no sítio Web da Comissão Europeia em: [Authorisation \(europa.eu\)](http://authorisation.europa.eu).